(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. Juli 2002 (25.07.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/056686 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: 47/24, 43/653

A01N 35/04,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/00411

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Januar 2002 (17.01.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 02 279.4

18. Januar 2001 (18.01.2001) DE

101 23 734.0

DE 15. Mai 2001 (15.05.2001)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, Bernd [DE/DE]; Stockingerstrasse 7, 67227 Frankenthal (DE). ROSE, Ingo [DE/DE]; B 5,10, 68159 Mannheim (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Str. 2, 64646 Heppenheim (DE). STIERL, Reinhard 17, 67112 Mutterstadt (DE). [DE/DE]; Ginsterstr. LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, 67434 Hambach (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstrasse 9, 67117 Limburgerhof (DE). SCHERER, Maria [DE/DE]; Hermann-Jürgens-Strasse 30, 76829 Landau (DE). SCHELBERGER, Klaus [AT/DE]; Traminerweg 2, 67161 Gönnheim (DE). LEYENDECKER,

Joachim [DE/DE]; Otto-Hahn-Strasse 26, 67454 Hassloch (DE). HADEN, Egon [DE/DE]; Römerstrasse 1, 67259 Kleinniedesheim (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: FUNGICIDAL MIXTURES

(54) Bezeichnung: FUNGIZIDE MISCHUNGEN

- (57) Abstract: The invention relates to fungicidal mixtures, containing a) a benzophenone of formula (I), b) a carbamate of formula (II) and c) an azole derivative of formula (III), in synergistically effective amounts and a method for the treatment of noxious fungi with mixtures of compounds (I), (II) and (III). The active substances of formula (I), (II) and (III) are defined in the description.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft fungizide Mischungen, enthaltend a) ein Benzophenon der Formel (I), b) ein Carbamat der Formel (II), und c) ein Azolderivat der Formel (III), in einer synergistisch wirksamen Menge, sowie ein Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen mit Mischungen der Verbindungen (I), (II) und (III). Die Wirkstoffe der Formeln (I), (II) und (III) sind in der Beschreibung definiert.



Fungizide Mischungen

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft fungizide Mischungen, enthaltend

a) ein Benzophenon der Formel I,

10

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O & CH_3 \\
\hline
R^2 & R^4O & OCH_3 \\
\hline
OCH_3 & OCH_3
\end{array}$$

15

in der

R¹ für Chlor, Methyl, Methoxy, Acetoxy, Pivaloyloxy oder Hydroxy;

20 R² für Chlor oder Methyl;

R³ für Wasserstoff, Halogen oder Methyl; und

 R^4 für C_1 - C_6 -Alkyl oder Benzyl stehen, wobei der Phenylteil des Benzylrestes einen Halogen oder Methylsubstituenten tragen kann, und

25

b) ein Carbamat der Formel II,

$$\begin{array}{c|c}
 & O & N \\
 & O & N \\$$

30

35

in der n für 1 oder 2 steht und R Halogen, $C_1-C_4-Alkyl$ und $C_1-C_2-Halogenalkyl$ bedeutet, wobei die Reste R verschieden sein können, wenn n für 2 steht, und

- c) ein Azolderivat III ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen III.a bis III.e:
- (2RS, 3SR)-1-[3-(2-chlorophenyl)-2-(4-fluorophenyl)oxiran-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol

- (1RS,5RS;1RS,5SR)-5-(4-chlorobenzyl)-2,2-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)cyclopentanol

OH N-N III.b

> - (R,S)-1-[2-(2,4-dichlorophenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol

20

C1

N

N

III.c

- (R,S)-1-(4-Chlorophenyl)-4,4-dimethyl-3-(1H-1,2,4-tria-zol-1-ylmethyl)-pentan-3-ol

30
C1
N
N
III.d

- (R,S)-1-(2-Chlorophenyl)-2-(1-Chlorcyclopropyl)-3-(5-mer-capto-1H-1,2,4-triazolyl)-propan-2-ol

40 $C1 \qquad N \qquad SH$ III.e

in einer synergistisch wirksamen Menge.

45

3

Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen mit Mischungen der Verbindungen I, II und III.

Die Verbindungen der Formel I, ihre Herstellung und ihre Wirkung 5 gegen Schadpilze sind aus der Literatur bekannt (EP-A 727 141; EP-A 897 904; EP-A 899 255; EP-A 967 196).

Die Carbamate der Formel II, ihre Herstellung und ihre Wirkung gegen Schadpilze sind bekannt (WO-A 93/15046 und WO-A 96/01256).

10

Die Azolderivate der Formel III, deren Herstellung und deren Wirkung gegen Schadpilze sind dem Fachmann aus der Literatur bekannt:

15 IIIa: common name: Epoxiconazol, EP-A 196 038,

CAS RN [106325-08-0];

IIIb: common name: Metconazol, Proc. Br. Crop Prot. Conf.-Pests

Dis., 5-4, 419 (1992), CAS RN [125116-23-6];

IIIc: common name: Propiconazol, GB-A 1,522,657,

20 CAS RN [60207-90-1];

IIId: common name: Tebuconazol, EP-A 40345,

CAS RN [107534-96-3];

IIIe: 'DE-A 198 29 075.

25 Binäre Mischungen von Benzophenonen der Formel I mit Azolderivaten der Formel III sind aus EP-A 1 023 834 bekannt.

Binäre Mischungen enthaltend Carbamate der Formel II und Azolderivate der Formel III sind aus EP-A 900 021 bekannt.

30

Eine mögliche synergistische Wirkung zwischen den speziell substituierten Benzophenonen der Formel I und Carbamaten der Formel II (s. Tabelle II) wird in WO-A 00/76317 postuliert. Jedoch wird in dieser Schrift die synergistische Wirkung nicht belegt.

35

Im Hinblick auf eine Senkung der Aufwandmengen und eine Verbesserung des Wirkungsspektrums der bekannten Verbindungen I, II und III sowie der bekannten binären Mischungenlagen der vorliegenden Erfindung Mischungen als Aufgabe zugrunde, die bei verringerter

40 Gesamtmenge an ausgebrachten Wirkstoffen eine weiter verbesserte Wirkung gegen Schadpilzen aufweisen (synergistische Mischungen).

Demgemäß wurde die eingangs definierte Mischung gefunden. Es wurde außerdem gefunden, daß sich bei gleichzeitiger, und zwar

45 gemeinsamer oder getrennter Anwendung der Verbindungen I, II und III oder bei Anwendung der Verbindungen I, II und III nacheinan-

4

der Schadpilze besser bekämpfen lassen, als mit den Einzelverbindungen oder einer binären Mischung allein.

Die folgenden Verbindungen der Formel I sind als Mischungspartner 5 bevorzugt, wobei die einzelnen Bevorzugungen für sich allein genommen und in Kombination zu lesen sind.

Bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R¹ für Chlor, Methoxy, Acetoxy oder Hydroxy steht und insbesondere bevorzugt sind Ver
10 bindungen, in denen R¹ Methoxy, Acetoxy oder Hydroxy bedeutet.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen, in denen R¹ Methoxybedeutet.

Erfindungsgemäß sind Mischungen enthaltend Verbindungen I, in de-15 nen \mathbb{R}^2 Chlor oder Methyl bedeutet. Bevorzugt sind Verbindungen I, in denen \mathbb{R}^2 Methyl bedeutet.

Außerdem sind Verbindungen I bevorzugt, in denen R³ für Wasserstoff, Methyl, Chlor oder Brom und insbesondere bevorzugt für 20 Wasserstoff, Chlor oder Brom steht.

Daneben sind Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁴ für C₁-C₄-Alkyl oder Benzyl stehen, wobei der Phenylteil des Benzylrestes einen Halogen oder Methylsubstituenten tragen kann. Insbesondere bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in der R⁴ für C₁-C₄-Alkyl und vorzugsweise Methyl steht.

Weiterhin bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in der die Substituenten \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die folgende Bedeutung haben:

30 R1 Methoxy, Acetoxy oder Hydroxy;

R² Methyl;

R³ Wasserstoff, Chlor oder Brom; und

 R^4 $C_1-C_4-Alkyl$.

35 Daneben sind Verbindungen der Formel I besonders bevorzugt, in denen die Substituenten die in der folgenden Tabelle gegebenen Bedeutungen haben:

Tabelle I

ſ	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴
	I-1	Methoxy	Cl	Н	Methyl
5	I-2	Methoxy	Cl	Methyl	Methyl
Ì	I-3	Methoxy	Cl	Н	n-Propyl
ŀ	I-4	Methoxy	Cl	Н	n-Butyl
	I-5	Methoxy	Cl	Н	Benzyl
10	I-6	Methoxy	Cl	Н	2-Fluorobenzyl
	I-7	Methoxy	Cl	Н	3-Fluorobenzyl
	I-8	Methoxy	Cl	Н	4-Fluorophenyl
	I-9	Methoxy	Cl	Н	2-Methylphenyl
	I-10	Methoxy	Cl	Н	3-Methylphenyl
15	I-11	Methoxy	Cl	Н	4-Methylphenyl
	I-12	Methoxy	Cl	Br	Methyl
	I-13	Methoxy	Cl	Br	n-Propyl
	I-14	Methoxy	Cl	Br	n-Butyl
20	I-15	Methoxy	Cl	Br	Benzyl
	I-16	Methoxy	Cl	Br	2-Fluorobenzyl
	I-17	Methoxy	Methyl	H	Methyl
	I-18	Methoxy	Methyl	Cl	Methyl
25	I-19	Methoxy	Methyl	Н	n-Propyl
	I-20	Methoxy	Methyl	Н	n-Butyl
	I-21	Methoxy	Methyl	Н	Benzyl
	I-22	Methoxy	Methyl	Н	2-Fluorobenzyl
30	I-23	Methoxy	Methyl	Н	3-Fluorobenzyl
30	I-24	Methoxy	Methyl	Н	4-Fluorophenyl
	I-25	Methoxy	Methyl	Н	2-Methylphenyl
	I-26	Methoxy	Methyl	Н	3-Methylphenyl
	I-27	Methoxy	Methyl	Н	4-Methylphenyl
35	I-28	Methoxy	Methyl	Br	Methyl
	I-29	Methoxy	Methyl	Br	n-Propyl
	I-30	Methoxy	Methyl	Br	n-Butyl
	I-31	Methoxy	Methyl	Br	Benzyl
40	I-32	Methoxy	Methyl	Br	2-Fluorobenzyl
	I-33	Acetoxy	Methyl	H	Methyl
	I-34	Acetoxy	Methyl	Cl	Methyl
	I-35	Acetoxy	Methyl	Br	Methyl
45	I-36	Hydroxy	Methyl	H	Methyl
	I-37	Hydroxy	Methyl	Cl	Methyl
	I-38	Hydroxy	Methyl	Br	Methyl

6

	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴
	I-39	Pivaloyloxy	Methyl	Н	Methyl
	I-40	Pivaloyloxy	Methyl	Cl	Methyl
5	I-41	Pivaloyloxy	Methyl	Br	Methyl
	I-42	Cl	Cl	Н	Methyl
	I-43	Cl	Cl	H	n-Propyl
	I-44	Cl	Cl	H	n-Butyl
10	I-45	Cl	Cl	Н	Benzyl
10	I-46	Cl	Cl	Н	2-Fluorobenzyl
	I-47	Cl	Cl	H	3-Fluorobenzyl
	I-48	Cl	Cl	H	4-Fluorophenyl
	I-49	Cl	Cl	Н	2-Methylphenyl
15	I-50	Cl	Cl	Н	3-Methylphenyl
	I-51	Cl	Cl	Н	4-Methylphenyl
	I-52	Cl	Cl	Br	Methyl
	I-53	C1	Cl	Br	n-Propyl
20	I-54	Cl	Cl	Br	n-Butyl
	I-55	Cl	Cl	Br	Benzyl
	I-56	Cl	Cl	Br	2-Fluorobenzyl
	I-57	Methyl	Methyl	H	Methyl
25	I-58	Methyl	Methyl	Н	n-Propyl
	I-59	Methyl	Methyl	Н	n-Butyl
	I-60	Methyl	Methyl	Н	Benzyl
	I-61	Methyl	Methyl	Н	2-Fluorobenzyl
2.0	I-62	Methyl	Methyl	H	3-Fluorobenzyl
30	I-63	Methyl	Methyl	H	4-Fluorophenyl
	I-64	Methyl	Methyl	H	2-Methylphenyl
	I-65	Methyl	Methyl	H	3-Methylphenyl
	I-66	Methyl	Methyl	H	4-Methylphenyl
35	I-67	Methyl	Methyl	Br	Methyl
	I-68	Methyl	Methyl	Br	n-Propyl
	I-69	Methyl	Methyl	Br	n-Butyl
	I-70	Methyl	Methyl	Br	Benzyl
40	I-71	Methyl	Methyl	Br	2-Fluorobenzyl

Die Formel II-x repräsentiert Carbamate, in denen die Kombination der Substituenten einer Zeile der folgenden Tabelle entspricht:

Tabelle II

5

Γ	Nr.	R_n
10	II-1	2-F
10	II-2	3-F
	II-3	4-F
	II-4	2-C1
	II-5	3-C1
15	II-6 .	4-C1
	II-7	2-Br
f	II-8	3-Br
Ţ	11-9	4-Br
20	II-10	2-CH ₃
	II-11	3-CH ₃
	II-12	4-CH ₃
	II-13	2-CF ₃
25	II-14	3-CF ₃
	II-15	4-CF ₃
	II-16	2,4-F ₂
	II-17	2,4-Cl ₂
	II-18	3,4-Cl ₂
30	II-19	2-Cl, 4-CH ₃
	II-20	3-C1, 4-CH ₃

Bevorzugt werden als Komponente b) Verbindungen der Formel II, in 35 der R für Fluor, Chlor, Methyl oder Trifluormethyl steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel II, in der R in para-Stellung steht; diese Verbindungen werden durch die Formel IIa beschrieben:

8

Bevorzugt sind fungizide Mischungen die als Komponente a) eine der Verbindungen: I-33, I-35, I-42, I-44, I-46, I-60 oder vorzugsweise I-18, I-28, I-37, als Komponente b) eine der Verbindungen: II-3, II-12, II-17 oder vorzugsweise II-6 und als Komponente 5 c) Verbindungen III-a enthalten.

Die Verbindungen II sind wegen des basischen Charakters der in ihnen enthaltenden Stickstoffatome in der Lage, mit anorganischen oder organischen Säuren oder mit Metallionen Salze oder Addukte zu bilden.

Beispiele für anorganische Säuren sind Halogenwasserstoffsäuren wie Fluorwasserstoff, Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und Jodwasserstoff, Kohlensäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure und Salpetersäure.

Als organischen Säuren kommen beispielsweise Ameisensäure, Kohlensäure und Alkansäuren wie Essigsäure, Trifluoressigsäure, Trichloressigsäure und Propionsäure sowie Glycolsäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Zitronensäure, Benzoesäure, Zimtsäure, Oxalsäure, p-Toluolsulfonsäure, Salizylsäure, p-Aminosalizylsäure, 2-Phenoxybenzoesäure oder 2-Acetoxybenzoesäure.

Als Metallionen kommen insbesondere die Ionen der Elemente der 25 ersten bis achten Nebengruppe, vor allem Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink und daneben der zweiten Hauptgruppe, vor allem Calcium und Magnesium, der dritten und vierten Hauptgruppe, insbesondere Aluminium, Zinn und Blei in Betracht. Die Metalle können dabei gegebenenfalls in verschiedenen ihnen zukommenden Wertigkeiten vorliegen.

Bevorzugt setzt man bei der Bereitstellung der Mischungen die reinen Wirkstoffe I, II und III ein, denen man weitere Wirkstoffe gegen Schadpilze oder gegen andere Schädlinge wie Insekten,

35 Spinntiere oder Nematoden oder auch herbizide oder wachstumsregulierende Wirkstoffe oder Düngemittel beimischen kann.

Die Mischungen aus den Verbindungen I, II und III bzw. die Verbindungen I, II und III gleichzeitig, gemeinsam oder getrennt angewandt, zeichnen sich durch eine hervorragende Wirkung gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Basidiomyceten, Phycomyceten und Deuteromyceten aus. Sie sind z.T. systemisch wirksam und können daher auch als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

9

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Baumwolle, Gemüsepflanzen (z.B. Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächse), Gerste, Gras, Hafer, Bananen, Kaffee, Mais, Obstwächse, Reis, Roggen, Soja, Wein, Weizen, Zierpflanzen, Zuckerrohr sowie an einer Vielzahl von Samen.

Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der folgenden pflanzenpathogenen Pilze: Erysiphe graminis (echter Mehltau) an 10 Getreide, Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen, Podosphaera leucotricha an Äpfeln, Uncinula necator an Reben, Puccinia-Arten an Getreide, Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen, Ustilago-Arten an Getreide und Zukkerrohr, Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln, Helminthosporium-Arten an Getreide, Septoria nodorum an Weizen, Botrytis cinera (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben, Cercospora arachidicola an Erdnüssen, Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste, Pyricularia oryzae an Reis, Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten, Plasmopara viticola an Reben, Pseudoperonospora-Arten in Hopfen und Gurken, Alternaria-Arten an Gemüse und Obst, Mycosphaerella-Arten in Bananen sowie Fusarium- und Verticillium-Arten.

Sie sind außerdem im Materialschutz (z.B. Holzschutz) anwendbar, 25 beispielsweise gegen Paecilomyces variotii.

Die Verbindungen I, II und III können gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander aufgebracht werden, wobei die Reihenfolge bei getrennter Applikation im allgemeinen
30 keine Auswirkung auf den Bekämpfungserfolg hat.

In den Mischungen werden die Verbindungen I, II und III derart eingesetzt, daß die jeweiligen Mischungsverhältnisse der Verbindungen I und II, I und III, sowie II und III jeweils 20:1 bis 1:20 und insbesondere 10:1 bis 1:10 betragen.

Die Aufwandmengen der erfindungsgemäßen Mischungen liegen, vor allem bei landwirtschaftlichen Kulturflächen, je nach Art des gewünschten Effekts bei 0,01 bis 8 kg/ha, vorzugsweise 0,1 bis 5 kg/ha, insbesondere 0,1 bis 3,0 kg/ha.

Die Aufwandmengen liegen dabei für die Verbindungen I bei 0,005 bis 5 kg/ha, vorzugsweise 0,08 bis 3 kg/ha, insbesondere 0,06 bis 2,0 kg/ha.

Die Aufwandmengen für die Verbindungen II liegen entsprechend bei 0,005 bis 3 kg/ha, vorzugsweise 0,02 bis 2 kg/ha, insbesondere 0,04 bis 1,0 kg/ha.

5 Für die Verbindungen III liegen die Aufwandmengen entsprechend bei 0,01 bis 2 kg/ha und vorzugsweise bei 0,05 bis 1 kg/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Aufwandmengen an Mischung von 0,001 bis 250 g/kg Saatgut, vorzugsweise 0,01 bis 10 100 g/kg, insbesondere 0,01 bis 50 g/kg verwendet.

Sofern für Pflanzen pathogene Schadpilze zu bekämpfen sind, erfolgt die getrennte oder gemeinsame Applikation der Verbindungen I, II und gegebenenfalls III oder der Mischungen aus den

- 15 Verbindungen I, II und gegebenenfalls III durch Besprühen oder Bestäuben der Samen, der Pflanzen oder der Böden vor oder nach der Aussaat der Pflanzen oder vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen.
- 20 Die erfindungsgemäßen fungiziden synergistischen Mischungen bzw. die Verbindungen I, II und gegebenenfalls III können beispiels-weise in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulver und Suspensionen oder in Form von hochprozentigen wäßrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen, Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen,
- 25 Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granulaten aufbereitet und durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsform ist abhängig vom Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine möglichst feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Mischung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in an sich bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Zugabe von Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen. Den Formulierungen werden üblicherweise inerte Zusatzstoffe wie 35 Emulgiermittel oder Dispergiermittel beigemischt.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von

- 40 Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Heptaund Octadecanole oder Fettalkoholglycolethern, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seinen Derivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der
- 45 Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol- oder Tributylphenylpolyglycolether,

11

Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid- Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglycoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in 5 Betracht.

PCT/EP02/00411

Pulver, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der Verbindungen I, II oder III oder der Mischung aus den Verbindungen I, II und III mit einem festen Trägerstoff 10 hergestellt werden.

Granulate (z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- oder Homogengranulate) werden üblicherweise durch Bindung des Wirkstoffs oder der Wirkstoffe an einen festen Trägerstoff hergestellt.

15

WO 02/056686

Als Füllstoffe bzw. feste Trägerstoffe dienen beispielsweise Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid,

- 20 gemahlene Kunststoffe, sowie Düngemittel wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.
- 25 Die Formulierungen enthalten im allgemeinen 0,1 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-% einer der Verbindungen I oder II bzw. der Mischung aus den Verbindungen I, II und gegebenenfalls III. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR- oder HPLC-Spektrum)
 30 eingesetzt.

Die Anwendung der Verbindungen I, II und III, der Mischungen oder der entsprechenden Formulierungen erfolgt so, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge der Mischung, bzw. der Verbindungen I, II und III bei getrennter Ausbringung, behandelt.

Die Anwendung kann vor oder nach dem Befall durch die Schadpilze 40 erfolgen.

Anwendungsbeispiel

Die synergistische Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen ließ 45 sich durch die folgenden Versuche zeigen:

12

Die Wirkstoffe wurden getrennt oder gemeinsam als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 63 Gew.-% Cyclohexanon und 27 Gew.-% Emulgator aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Die Auswertung erfolgte durch Feststellung der befallenen Blattflächen in Prozent. Diese Prozent-Werte wurden in Wirkungsgrade umgerechnet. Der Wirkungsgrad (W) wurde nach der Formel von Abbot wie folgt bestimmt:

10

25

$$W = (1 - \alpha) \cdot 100/\beta$$

α entspricht dem Pilzbefall der behandelten Pflanzen in % und entspricht dem Pilzbefall der unbehandelten (Kontroll-)

Pflanzen in %

Bei einem Wirkungsgrad von 0 entspricht der Befall der behandelten Pflanzen demjenigen der unbehandelten Kontrollpflanzen; bei einem Wirkungsgrad von 100 wiesen die behandelten Pflanzen keinen Befall auf.

Die zu erwartenden Wirkungsgrade der Wirkstoffmischungen wurden nach der Colby Formel [R.S. Colby, Weeds <u>15</u>, 20-22 (1967)] ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

Colby Formel: $E = x + y - x \cdot y/100$

- E zu erwartender Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz der Mischung aus den Wirkstoffen A und B in den Konzentrationen a und b
 - x der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs A in der Konzentration a
- y der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs B in der Konzentration b

Anwendungsbeispiel 1:

Protektive Wirksamkeit gegen Weizenmehltau verursacht durch Erysiphe [syn. Blumeria] graminis forma specialis tritici

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizenkeimlingen der Sorte "Kanzler" wurden mit wäßriger Wirkstoffaufbereitung, die aus einer Stammlösung bestehend aus 10 % Wirkstoff, 85 % Cyclohexanon und 5 % Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe be-

45 sprüht und 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages mit Sporen des Weizenmehltaus (Erysiphe [syn. Blumeria] graminis forma specialis. tritici) bestäubt. Die Versuchspflanzen wurden

13

anschließend im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24°C und 60 bis 90 % relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt. Nach 7 Tagen wurde das Ausmaß der Mehltauentwicklung visuell in % Befall der gesamten Blattfläche ermittelt.

5

Die visuell ermittelten Werte für den Prozentanteil befallener Blattflächen wurden in Wirkungsgrade als % der unbehandelten Kontrolle umgerechnet. Wirkungsgrad 0 ist gleicher Befall wie in der unbehandelten Kontrolle, Wirkungsgrad 100 ist 0 % Befall. Die zu erwartenden Wirkungsgrade für Wirkstoffkombinationen wurden nach der Colby-Formel (Colby, S. R. (Calculating synergistic and antagonistic responses of herbicide Combinations", Weeds, 15, S. 20 - 22, 1967) ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

15

Tabelle 1

20	Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration in der Spritzbrühe in ppm	Wirkungsgrad in % der unbehandelten Kontrolle
	Kontrolle (unbehandelt)	(94 % Befall)	0
	Verbindung I-28	0,25	79
		0.125	57
25		0,06	36
Ì	Verbindung I-37	0,25	79
		0.125	57
		0,06	36
	Verbindung II-6	2,5	57
30	= Pyraclostrobin	1,25	47
	·	0,6	36
	Verbindung II-12	2,5	57
		1,25	25
35		0,6	25
35	Verbindung III.a	1,25	4
	= Epoxiconazol	0,6	4
		0,3	4

14

Fortsetzung Tabelle 1

Zweier-Mischungen

5	binäre Kombinationen	beobachteter Wirkungsgrad	Berechneter Wirkungsgrad*)
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-6	89	
	0,125 + 1,25 ppm		
	(1 : 10)		
10	= Mischung A		
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-6	79	
	0.06 + 0.6 ppm		
15	(1 : 10)		
13	= Mischung B		
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-6	89	
1	0,125 + 0,6 ppm		
20	(1 : 5)		1
	= Mischung C		
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-6	89	Laborate Line
	0,25 + 1,25 ppm		
25	(1 : 5)		
	= Mischung D		
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-12	84	1
	0,125 + 1,25 ppm		
30	(1 : 10)		
	= Mischung E		
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-12	79	
	0.06 + 0.6 ppm		
35	(1 : 10)		
	= Mischung F		
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-12	84	
40	0.25 + 1.25 ppm		
40	(1:5)		
	= Mischung G		

15

Fortsetzung Tabelle 1

Zweier-Mischungen

_	binäre	beobachteter	Berechneter
5	Kombinationen	Wirkungsgrad	Wirkungsgrad*)
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-12	89	
į	0,125 + 0,6 ppm		
	(1:5)		
10	= Mischung H		
	Verbindung I-37		
1	+ Verbindung II-6	89	
	0,125 + 1,25 ppm		
	(1 : 10)		
15	= Mischung I		
	Verbindung I-37		
!	+ Verbindung II-6	79	
	0.06 + 0.6 ppm		
	(1 : 10)		
20	= Mischung J		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-6	89	
	0,25 + 1,25 ppm		
	(1 : 5)		
25	= Mischung K		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-6	. 79	
	0,125 + 0,6 ppm		
•	(1:5)		
30	= Mischung L		
	Verbindung I-37		
·	+ Verbindung II-12	84	
	0,125 + 1,25 ppm		
	(1 : 10)		
35	= Mischung M		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-12	73	
	0,06 + 0,6 ppm		
	(1 : 10)		
40	= Mischung N		

16

Fortsetzung der Tabelle 1

Zweier-Mischungen

5	Binäre Kombinationen	beobachteter Wirkungsgrad	Berechneter Wirkungsgrad*)
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-12	89	
	0,25 + 1,25 ppm		
	(1 : 5)		
10	= Mischung O		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-12	84	
	0,125 + 0,6 ppm		
	(1 : 5)		
15	= Mischung P		•

Tabelle 2

Dreier-Mischungen

20	Erfindungsgemäße	beobachteter	Berechneter
	Ternäre Kombinationen	Wirkungsgrad	Wirkungsgrad*)
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-6	100	90
	+ Verbindung III.a		
25	0,125 + 1,25 + 1,25 ppm		
	(1 : 10 : 10)		1
	Mischung A + 1,25 ppm		}
	III.a		
30	Verbindung I-28		
30	+ Verbindung II-6	97	80
	+ Verbindung III.a		
	0.06 + 0.6 + 0.6 ppm		
	(1 : 10 : 10)		
35	Mischung B + 0,6 ppm		
23	III.a		
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-6	100	89
	+ Verbindung III.a		
4.0	0,125 + 0,6 + 0,6 ppm		
40	(1:5:5)		
	Mischung C + 0,6 ppm		
	III.a		

Fortsetzung der Tabelle 2

	erfindungsgemäße	beobachteter	Berechneter
_	ternäre Kombinationen	Wirkungsgrad	Wirkungsgrad*)
5	Verbindung I-28	0.7	
	+ Verbindung II-6	97	90
	+ Verbindung III.a		
	0.125 + 0.6 + 0.3 ppm		
	(1 : 5 : 2,5)		
10	Mischung C + 0,3 ppm		
	III.a		1
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-6	100	90
15	+ Verbindung III.a		
ļ	0.25 + 1.25 + 1.25 ppm		
	(1 : 5 : 5)		
	Mischung D + 1,25 ppm		
!	III.a		
20	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-12	100	85
	+ Verbindung III.a		
	0,125 + 1,25 + 1,25 ppm		
	(1 : 10 : 10)		
25	Mischung E + 1,25 ppm		
	III.a		
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-12	89	80
30	+ Verbindung III.a		
	0.06 + 0.6 + 0.6 ppm		
	(1 : 10 : 10)		}
	Mischung F + 0,6 ppm		
	III.a		
35	TT-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-		
	Verbindung I-28	100	
	+ Verbindung II-12	100	85
	+ Verbindung III.a		
	0.25 + 1.25 + 1.25 ppm		
40	(1:5:5)		
	Mischung G + 1,25 ppm		
	III.a	L	

18

Fortsetzung der Tabelle 2

Dreier-Mischungen

	erfindungsgemäße	beobachteter	Berechneter
5	ternäre Kombinationen	Wirkungsgrad	Wirkungsgrad*)
	Verbindung I-28		
	+ Verbindung II-12	100	85
	+ Verbindung III.a		
	0,25 + 1,25 + 0,6 ppm		
10	(1:5:2,4)		
-	Mischung G + 0,6 ppm		
	III.a		
	Verbindung I-28		
15	+ Verbindung II-12	100	89
	+ Verbindung III.a		
	0.125 + 0.6 + 0.6 ppm		
	(1 : 5 : 5)		
	Mischung H + 0,6 ppm		}
20	III.a		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-6	100	90
	+ Verbindung III.a		
	0,125 + 1,25 + 1,25 ppm		
25	(1 : 10 : 10)		
	Mischung I + 1,25 ppm		
	III.a		
	Verbindung I-37	0.3	80
	+ Verbindung II-6	93	
30	+ Verbindung III.a		
	0.06 + 0.6 + 0.6 ppm		
	(1:10:10)		
	Mischung J + 0,6 ppm		
	Verbindung I-37		
35	+ Verbindung II-6	100	90
	+ Verbindung III.a		
	0.25 + 1.25 + 1.25 ppm		
	(1:5:5)		
	Mischung K + 1,25 ppm		
40	III.a		

Fortsetzung der Tabelle 2

Dreier-Mischungen

5	Erfindungsgemäße ternäre Kombinationen	beobachteter Wirkungsgrad	Berechneter
	Verbindung I-37	WITKUIGSGLAG	Wirkungsgrad*)
	+ Verbindung II-6	100	90
	+ Verbindung III.a		
,	0.25 + 1.25 + 0.6 ppm		
10	(1:5:2,5)		
	Mischung K + 0,6 ppm		
	III.a		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-6	100	79
15	+ Verbindung III.a		
	0,125 + 0,6 + 0,6 ppm		
	(1 : 5 : 5)		
	Mischung L + 0,6 ppm		
	III.a		
20	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-6	97	80
	+ Verbindung III.a		
	0.125 + 0.6 + 0.3 ppm		
	(1:5:2,5)		
25	Mischung L + 0,3 ppm		
	III.a		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-12	100	85
İ	+ Verbindung III.a		
30	0,125 + 1,25 + 1,25 ppm		
	(1 : 10 : 10)		
į	Mischung M + 1,25 ppm		
	Vorbindung T. 37		
	Verbindung I-37	0.0	F7. 4
35	+ Verbindung II-12	88	74
	+ Verbindung III.a		
	0.06 + 0.6 + 0.6 ppm		
!	(1:5:5)		
	Mischung N + 0,6 ppm		
40	III.a		

20

Fortsetzung der Tabelle 2

Dreier-Mischungen

5	Erfindungsgemäße ternäre Kombinationen	beobachteter Wirkungsgrad	Berechneter Wirkungsgrad*)
	Verbindung I-37		William J
	+ Verbindung II-12	100	90
	+ Verbindung III.a		
	0.25 + 1.25 + 1.25 ppm		
10	(1 : 5 : 5)		
	Mischung O + 1,25 ppm III.a		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-12	. 100	90
15	+ Verbindung III.a		
	0.25 + 1.25 + 0.6 ppm		
	(1 : 5 : 2,5)		
	Mischung O + 0,6 ppm		
	Verbindung I-37		
20	+ Verbindung II-12	100	84
	+ Verbindung III.a		
	0.125 + 0.6 + 0.6 ppm		
	(1:5:5)		
25	Mischung P + 0,6 ppm		
	III.a		
	Verbindung I-37		
	+ Verbindung II-12	97	85
	+ Verbindung III.a		
30	0,125 + 0,6 + 0,3 ppm		
	(1 : 5 : 2,5)		
	Mischung P + 0,3 ppm		
	III.a		

^{*)} berechnet nach der Colby-Formel

Aus den Ergebnissen des Versuches geht hervor, daß der beobachteter Wirkungsgrad für die Dreiermischungen (ternären Mischungen) höher ist, als der nach der Colby-Formel vorausberechnete Wirkungsgrad für die Zweiermischungen (binären Mischungen) (aus Synerg 167B. XLS).

Patentansprüche:

1. Fungizide Mischungen, enthaltend

5

a) ein Benzophenon der Formel I,

10
$$R^{1} \longrightarrow CH_{3}$$

$$R^{2} \nearrow R^{4} \bigcirc OCH_{3}$$

$$OCH_{3}$$

in der

15

- R¹ für Chlor, Methyl, Methoxy, Acetoxy, Pivaloyloxy oder Hydroxy;
- R² für Chlor oder Methyl;
- R3 für Wasserstoff, Halogen oder Methyl; und

20

- R^4 für C_1 - C_6 -Alkyl oder Benzyl stehen, wobei der Phenylteil des Benzylrestes einen Halogen oder Methylsubstituenten tragen kann, und
- b) ein Carbamat der Formel II,

25

30

in der n für 1 oder 2 steht und R Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl und C_1 - C_2 -Halogenalkyl bedeutet, wobei die Reste R verschieden sein können, wenn n für 2 steht, und

- c) ein Azolderivat III ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen III.a bis III.e:
 - (2RS,3SR)-1-[3-(2-chlorophenyl)-2-(4-fluorophenyl)oxiran-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol

40

- (1RS, 5RS; 1RS, 5SR) -5-(4-chlorobenzyl) -2, 2-dimethyl-1-(1H-1, 2, 4-triazol-1-ylmethyl) cyclopentanol

5 OH
$$N-N$$
 III.b

10
- (R,S)-1-[2-(2,4-dichlorophenyl)-4-propyl-1,3-dioxo-lan-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol

- (R,S)-1-(4-Chlorophenyl)-4,4-dimethyl-3-(1H-1,2,4-tria-zol-1-ylmethyl)-pentan-3-ol

HO
$$C(CH_3)_3$$

C1 N III.d

- (R,S)-1-(2-Chlorophenyl)-2-(1-Chlorcyclopropyl)-3-(5-mer-capto-1H-1,2,4-triazolyl)-propan-2-ol

in einer synergistisch wirksamen Menge.

- 2. Fungizide Mischungen nach Anspruch 1, wobei in Formel I
- R¹ für Methoxy, Acetoxy oder Hydroxy;

 R² für Methyl;

 R³ für Wasserstoff, Chlor oder Brom; und

 R⁴ für C₁-C₄-Alkyl steht.
- 45 3. Fungizide Mischung nach Anspruch 1, wobei das Carbamat II der Formel IIa,

23

$$\begin{array}{c|c}
O & N & \\
O & N & \\
O & O $

in der R für Fluor, Chlor oder Methyl steht, entspricht.

- 4. Fungizide Mischung nach Anspruch 1, wobei das Azolderivat 10 III.a eingesetzt wird.
 - 5. Fungizide Mischung nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis der Verbindungen I und II, I und III, sowie II und III jeweils 20:1 bis 1:20 beträgt.

15

5

- 6. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die
 von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen,
 Materialien oder Räume mit einer fungiziden Mischung gemäß
 Anspruch 1 behandelt.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die Benzophenone der Formel I gemäß Anspruch 1 in einer Menge von 0,08 bis 3 kg/ha aufwendet.

25

20

- 8. Verfahren nach den Ansprüchen 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die Carbamate der Formel II gemäß Anspruch 1 in einer Menge von 0,02 bis 2 kg/ha aufwendet.
- 30 9. Verfahren nach den Ansprüchen 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man die Azolderivate der Formel III gemäß Anspruch 1 in einer Menge von 0,01 bis 2 kg/ha aufwendet.

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No
PCT/EP 02/00411

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A01N35/04 A01N47/24 A01N43/6	553
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC
B. FIELDS	SEARCHED	
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification AO1N	on symbols)
	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	
	ata base consulted during the international search (name of data base ternal, CHEM ABS Data	se and, where practical, search terms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages Relevant to claim No.
A	WO 00 76317 A (NOVARTIS ERFIND VE GMBH; NOVARTIS AG (CH); DALTON IA (C) 21 December 2000 (2000-12-21) cited in the application	AN PAUL
A	EP 1 023 834 A (AMERICAN CYANAMIC 2 August 2000 (2000-08-02) cited in the application) CO)
A	WO 97 40688 A (LEYENDECKER JOACH); SCHELBERGER KLAUS (DE); BASF AG LORENZ) 6 November 1997 (1997-11-& EP 0 900 021 A 10 March 1999 (1999-03-10) cited in the application ————	(DE);
Furtl	her documents are listed in the continuation of box C.	X Palent family members are listed in annex.
° Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published after the international filing date
consider of the consideration o		or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to
which citation "O" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is ciled to establish the publication date of another or other special reason (as specified) . ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled
P° docume laterti	ent published prior to the International filing date but han the priority date claimed	In the art. *a" document member of the same patent family
Date of the	actual completion of the International search	Date of mailing of the international search report
	3 June 2002	24/06/2002
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Decorte, D

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter nal Application No PCT/EP 02/00411

	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	0076317	A	21-12-2000	AU WO EP BR	6427800 A 0076317 A1 1185173 A1 0011615 A	02-01-2001 21-12-2000 13-03-2002 23-04-2002
EP	1023834	A	02-08-2000	US EP	6346535 B1 1023834 A1	12-02-2002 02-08-2000
MO	9740688	A	06-11-1997	AU BR CZ WO EP IL JP NZ PL SK US US ZA	732260 B2 2768397 A 9708873 A 1216443 A 9803291 A3 9740688 A1 0900021 A1 126231 A 2000509061 T 332076 A 329521 A1 144298 A3 427880 B 6180638 B1 6245792 B1 9703476 A	12-04-2001 19-11-1997 03-08-1999 12-05-1999 14-04-1999 06-11-1997 10-03-1999 06-12-2000 18-07-2000 28-02-2000 29-03-1999 13-04-1999 01-04-2001 30-01-2001 12-06-2001 23-10-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internales Aktenzelchen
PCT/EP 02/00411

		101/21 02/00411			
A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A01N35/04 A01N47/24 A01N43/6	53			
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK			
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchler IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A01N	le)			
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so				
	ternallonalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N ternal, CHEM ABS Data	ame der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe)			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.			
A	WO 00 76317 A (NOVARTIS ERFIND VE GMBH ;NOVARTIS AG (CH); DALTON IA (C) 21. Dezember 2000 (2000-12-21 in der Anmeldung erwähnt	N PAUL			
A	EP 1 023 834 A (AMERICAN CYANAMID 2. August 2000 (2000-08-02) in der Anmeldung erwähnt	CO)			
A	WO 97 40688 A (LEYENDECKER JOACHI; SCHELBERGER KLAUS (DE); BASF AG LORENZ) 6. November 1997 (1997-11 & EP 0 900 021 A 10. März 1999 (1999-03-10) in der Anmeldung erwähnt	(DE);			
	om Voräffantlichungen abril der Endretzung Seid G				
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie			
"A" Veröffer aber n "E" älteres i	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist			
Anmel "L" Veröffer schein andere soll od ausgef	Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Theorie angegeben isf "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung von b				
eine B *P* Veröffe	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist '&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Palentfamilie ist			
	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts			
1	3. Juni 2002	24/06/2002			
Name und F	ime und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Decorte, D				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermediales Aktenzeichen PCT/EP 02/00411

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 0076317	A	21-12-2000	AU	6427800 A	02-01-2001
			WO	0076317 A1	21-12-2000
		•	EP	1185173 A1	13-03-2002
			BR	0011615 A	23-04-2002
EP 1023834	A	02-08-2000	US	6346535 B1	12-02-2002
			EP	1023834 A1	02-08-2000
WO 9740688	Α	06-11-1997	AU	732260 B2	12-04-2001
			AU	2768397 A	19-11-1997
			BR	9708873 A	03-08-1999
			CN	1216443 A	12-05-1999
			CZ	9803291 A3	14-04-1999
			MO	9740688 A1	06-11-1997
			EP	0900021 A1	10-03-1999
			ΙL	126231 A	06-12-2000
			JP	2000509061 T	18-07-2000
			NZ	332076 A	28-02-2000
			PL	329521 A1	29-03-1999
			SK	144298 A3	13-04-1999
			TW	427880 B	01-04-2001
			US	6180638 B1	30-01-2001
			US	6245792 B1	12-06-2001
			ZA	9703476 A	23-10-1998